ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERT	ru du	TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT
(51) Classification internationale des brevets 7: C07K 5/083, A61K 7/06, 7/48, 38/06	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/58347 (43) Date de publication internationale: 5 octobre 2000 (05.10.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 2 mars 2000 ((30) Données relatives à la priorité: 99/03997 30 mars 1999 (30.03.99) (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SE [FR/FR]; 29, rue du Chemin Vert, Boîte Postale 33, Le Perray-en-Yvelines (FR).	02.03.0 F EDERM	(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC.
(72) Inventeur; ct (75) Inventeur/Déposant (US seulement): LINTNE [FR/FR]; 69, rue de l'Assomption, F-75016 Paris		Publice Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: COSMETIC DERMOPHARMACEUTICAL OR **COMPOSITIONS** TRIPEPTIDE CONTAINING N-BIOTINYL-GLY-HIS-LYS FOR THE PREVENTION, REDUCTION OR SUPPRESSION OF HAIR LOSS AND STIMULATION OF REGROWTH
- (54) Titre: COMPOSITIONS COSMETIQUES OU DERMOPHARMACEUTIQUES CONTENANT LE N-BIOTINYL-GLY-HIS-LYS, POUR PREVENIR, REDUIRE OU SUPPRIMER LA CHUTE DES CHEVEUX AINSI QUE POUR FAVORISER LEUR REPOUSSE

(57) Abstract

The invention relates to the production of novel tripeptide N-biotinyl-gly-his-lys and the use thereof in cosmetic or dermopharmaceutical compositions. Said tripeptide can be obtained by synthesis, biotechnology or controlled hydrolysis of plant proteins. The inventive compositions are applied topically for the prevention, reduction or suppression of hair loss and to stimulate regrowth.

(57) Abrégé

Le brevet décrit la préparation, les activités du nouveau tripeptide N-Biotinyl-Gly-His-Lys ainsi que son utilisation dans des compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques. Ce tripeptide peut être obtenu par synthèse, par biotechnologie ou par hydrolyse ménagée de protéines végétales. Utilisées par voie topique, ces compositions sont avantageusement utilisées pour prévenir, supprimer ou réduire la chute des cheveux, ainsi que pour favoriser leur repousse.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL.	∧lbanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Amiénie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australic	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ.	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Моласо	TD	Tchad
BA	Bosnic-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
88	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
B.J	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
RR	Brésil	IL	lsrnēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Btats-Unis d'Amérique
CA	Canada	TI	Italic	MX	Mexique	UZ	Ouzhékistan
CF	République centrafricaine	JР	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	ΥÜ	Yougoslavie
CII	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège ·	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande	211	Zillioaowe
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonic	LR	Libéria	SG	Singapour		

MISONOTIO: 2810 00503284 1

10

15

20

25

30

•)

TITRE Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques contenant le tripeptide N-Biotinyl-Gly-His-Lys, pour prévenir, réduire ou supprimer la chute des cheveux ainsi que pour favoriser leur repousse.

La médiatisation de notre Société, par le biais de la publicité, du cinéma et de la télévision, impose de plus en plus une image exacerbée de la jeunesse corporelle, et de ses caractéristiques morphologiques, qui devient une sorte d'idéal dont tout un chacun essaye de se rapprocher.

La chevelure, composante importante de cette image, fait partie des caractéristiques physiques que tout individu expose au regard des autres.

En effet, à tout âge, l'aspect idéal de la chevelure peut être altéré par de nombreux dysfonctionnements physiologiques ou pathologiques. L'exemple le plus connu en est la perte progressive et/ou locale de cheveux dont la calvitie est l'ultime étape.

Les hommes étant préférentiellement touchés par la calvitie à tout âge, le rôle des hormones androgènes a été très rapidement suspecté et démontré (par exemple Jahoda C.A. (1998) Exp. Dermatol. 7:235-248) et confirmé par la perte de cheveux observée chez les femmes après la ménopause et son cortège de dérèglements hormonaux (par exemple Rubin M.B. et al. (1997) Postgrad. Med. 102:129-131). Depuis, un nombre important de dysfonctionnements physiologiques ou pathologiques ont été identifiés: stress psychologiques aussi bien chez la femme que chez l'homme (par exemple: Cash T.F. (1993) J. Am. Acad. Dermatol. 29:568-575); conséquences d'actes médicaux banals (par exemple Wise R.P. et al. (1997) J.A.M.A. 279:117-118); facteurs génétiques liés, ou non, à d'autres pathologies spécifiques comme les risques d'infarctus (par exemple Herrera C.R. et al. (1995) Am. J. Epidemiol. 142:828.833) ou de cancer de la prostate (par exemple: Pan H.J. et al. (1998) Endocrine 9:39-43).

Par ailleurs, la chimiothérapie est bien connue pour provoquer des alopécies rapides et totales par le biais d'un mécanisme, maintenant identifié, qui aboutit à une accélération de l'apoptose du follicule pileux (par exemple Cece R. et al. (1996) *Lab. Invest.* 75:601-609).

A ce jour, pour corriger l'aspect de l'alopécie, de nombreuses solutions ont été utilisées: application locale d'extraits végétaux ou minéraux de toute sorte,

10

15

20

25

30

traitement hormonal par voie topique ou générale, prothèse et autres postiches ou perruques, implants, autogreffes.

Récemment, un type de traitement pharmacologique est apparu avec une nouvelle classe de molécules: les activateurs des canaux potassiques qui, à l'origine, étaient destinés aux traitements de problèmes cardio-vasculaires et non capillaires (par exemple Buhl A.E. (1993) *J. Invest. Dermatol.* 101:148S-152S).

L'industrie cosmétique est donc tout à fait dans son rôle quand elle recherche en permanence de nouveaux concepts et produits capables de prévenir, réduire ou supprimer la chute des cheveux ou de favoriser leur repousse.

L'objet de cette demande de brevet réside dans la découverte, et dans la démonstration, qu'une nouvelle approche du problème de régulation de la perte des cheveux et de leur repousse peut être proposée.

Pour comprendre l'intérêt de notre découverte, quelques rappels succincts du mécanisme et la physiologie de la formation du cheveu (dans *Dermatologie*, Collection Consultation, D^r Michel Jossey, M.A. Editions Paris, 1993:107-114) sont donnés ci-après.

Le cheveu se compose d'une racine et d'une tige.

La première est formée de plusieurs couches de kératine et son extrémité inférieure se renfle en forme de bulbe, encapuchonnant ainsi la papille, riche en vaisseaux sanguins et en terminaisons nerveuses. La racine, ou follicule pileux, est ancrée dans le maillage du tissu cutané constitué par différents types de collagènes: les types I, II, II V et XI, formes fibrillaires, comblent les espaces vides alors que le type IV forme les réseau en feuillet de la lame basale et que le type VII constitue les fibrilles d'ancrage des épithéliums squameux stratifiés (par exemple Albert B et al., Biologie Moléculaire de la cellule, 3^{ème} éd., Médecine Science, Flammarion ed., Paris, 1997:979-980).

La tige, ou partie libre du cheveu est constituée de kératine et peut être comparée à un ongle (phanère).

A la naissance, nous possédons environ 100.000 follicules pilo-sébacés et comme il ne peut en apparaître d'autres au cours de la vie, il est naturel que ce nombre diminue avec l'âge.

A l'exception du caniche et du mouton mérinos, les poils des mammifères évoluent cycliquement. Chez l'Homme, chaque follicule évolue indépendamment de son voisin selon trois grands phases:

- Anagène, ou phase de croissance, qui dure environ deux ans et qui concerne, à un moment donné, environ 75 % du cuir chevelu. Le cheveu anagène a une tige foncée, de grande taille, à l'extrémité proximale rectiligne et au bulbe pigmenté.
- Catagène qui dure environ 2 semaines et touche 5 % des cheveux. Elle correspond à l'arrêt des divisions cellulaires. Le cheveu, de couleur légèrement foncé, présente alors une extrémité proximale arrondie en massue.
- Télogène qui dure de 3 à 4 mois et concerne environ 20 % des cheveux. C'est une phase de repos et de mort qui entraîne obligatoirement la chute du cheveu.

Après ce cycle, le cheveu tombé est remplacé par un autre, à la condition que le follicule soit resté actif et donc, qu'il soit maintenu dans un contexte tissulaire et physiologique normal ou pour le moins satisfaisant.

Pour cela, il est au moins deux conditions essentielles qui paraissent évidentes:

- le follicule pileux doit *baigner* dans un environnement riche en vaisseaux sanguins pour être *alimenté* correctement et donc, recevoir les nutriments dont il a besoin et éliminer les catabolites produits par son métabolisme,
- le follicule pileux doit être bien ancré dans le tissu cutané grâce à une maillage efficace établi par des molécules de constitution telles les collagènes, notamment ceux des types I, II, III et IV (par exemple Almond-Roesler N. et al. (1997) Arch. Derm Res. 289:698-704).

L'objet de cette demande de brevet réside dans la découverte, et dans la démonstration, que les conditions optimales pour maintenir le follicule pileux du cheveu dans un milieu favorable à sa survie étaient obtenues par l'utilisation topique de notre nouvelle molécule, le N-Biotinyl-Glycine-Histidine-Lysine (ou N-Biotinyl-Gly-His-Lys ou encore le N-Biotinyl-G-H-K).

Ce N-Biotinyl-G-H-K est obtenu par le greffage d'une molécule de biotine sur la partie N-terminale du tripeptide Gly-His-Lys, créant ainsi une nouvelle molécule.

10

5

15

20

10

15

20

25

De manière surprenante, et faisant partie intégrante de notre demande de brevet comme activité inventive, nous avons découvert que l'effet contre la chute des cheveux et favorable sur leur repousse avec notre nouveau produit obtenu par greffage de la biotine sur le tripeptide Gly-His-Lys, est largement supérieur à celui que l'on pouvait espérer par la simple additivité des effets connus pour le seul G-H-K et pour la seule biotine, mais que l'on avait ainsi créé une très forte synergie imprévisible même par l'homme de l'art.

4

Un intérêt supplémentaire apporté par le greffage d'une Biotine sur le tripeptide Gly-His-Lys réside dans une meilleure pénétration cutanée du produit vers le follicule pileux et dans une meilleure stabilité du produit après son incorporation dans la grande diversité galénique de produit final auquel il est destiné.

Séquence Gly-His-Lys - Résumé des connaissances (littérature - brevets)

A ce jour la séquence Gly-His-Lys est décrite dans la littérature comme favorisant la formation de néo-vaisseaux, effet angiogénique très général comme par exemple:

- Peptides contenant la séquence Gly-His-Lys et synthèse du collagène de type I:
 Sage E.H. et al. (1994) J. Hypertens. 12:S145-S152,
- Séquence Gly-His-Lys et néovascularisation: Raju K.S. et al. (1984) Cancer Res. 44:1579-1584.
- Séquence Gly-His-Lys + Cu⁺⁺ et synthèse de collagène: Macquard F.X. et al. (1988) FEBS 1988:343-346,

Cette séquence a fait l'objet de brevets parmi lesquels on peut citer:

- WO 89/12441 (1989): compositions cosmétiques destinées à épaissir le tissu adipeux sous-cutané des animaux à sang chaud et/ou la peau en général,
- Parmi d'autres séquences peptidiques, N-acylées on non, en 1990, nous avions décrit (FR90/13349) le Gly-His-Lys utilisable dans des préparations cosmétiques, sans toutefois en revendiquer d'activité physiologique particulière.

Depuis le dépôt de notre brevet, certains documents ont revendiqués, pour le tripeptide Gly-His-Lys, une activité cosmétique générale:

• en excluant la possibilité de N-acylation par un acide palmitique (FR-95 13543 du 15/11/95),

10

15

20

25

30

- en mentionnant qu'un tripeptide, non N-acylé, devant contenir toute association possible d'acides aminés se trouvant dans la thymuline ou dans la thymopoïétine AA (FR-95 13544) sans que la séquence Gly-His-Lys soit mentionnée, glycosylée et de préférence liée à un atome métallique comme le zinc,
- en ne décrivant que l'utilisation de la 3-méthyl-L-His, liée ou non à une autre molécule indéterminée pour faciliter le passage transcutané, en utilisation topique contre les altérations du collagène dues aux UV (WO 90/06102),
- en ne mentionnant qu'une séquence peptidique de 1 à n acides aminés dont l'un est obligatoirement un His, pouvant être greffée à une chaîne d'acide gras de 6 à 24 carbones, et revendiquant des activités émulsifiante, antioxydante, bactéricide, chélatante ou comme filtre solaire (JP 24655/91).

Cette même séquence Gly-His-Lys est utilisée de manière plus ou moins spécifique (brevet FR95/13543 du 15.11.95) dans des médicaments et compositions pour le traitement préventif et curatif des rides du visage, du cou et des mains, sous forme de lotions, gels en application locale, ainsi que comme agent d'activation et de potentialisation des mécanismes physiologiques de coopérations cellulaires.

Ce brevet revendique également l'utilisation de la séquence Gly-His-Lys seule ou en association avec des activateurs de l'aMSH, pour l'accélération de la mélanogénèse obtention d'un bronzage naturel et d'une protection totale contre les radiations solaires (UV).

Tous ces documents font donc référence à des domaines très éloignés du problème posé et résolu dans cette demande de brevet.

Biotine - Résumé des connaissances (littérature - brevets)

La biotine est une vitamine du groupe B, appelée également vitamine H ou Bios II, qui a été isolée par Kögl F. et Tonnis B. en 1936 à partir du jaune d'œuf.

Elle stimule directement la différentiation des kératinocytes et doit être apportée par l'alimentation car l'organisme humain ne peut la synthétiser.

La carence en biotine se traduit chez l'animal et chez l'Homme, par des symptômes comme: alopécie, dermatite, anémie, hypercholestérolémie et troubles de l'appareil reproducteur.

10

15

20

25

Les utilisations de la biotine peuvent être regroupées en deux groupes: applications médicales et comme co-réactif (avec l'avidine) dans des réactions de type ELISA qui servent à mesurer différents constituants biochimiques.

Parmi les applications médicales de la Biotine, on peut citer parmi d'autres très nombreux exemples:

- Comme constituant d'un mélange à utiliser dans l'alopécie et dans l'activation de la pousse des cheveux ou l'entretien des phanères, composé d'autres produits comme un extrait végétal (par exemple brevet WO9713492 ou US5750107) ou animal (par exemple US5827510),
- Comme ajout dans la ration de personnes présentant des symptômes de retard mental, de comas d'acidose cétonique, de Candidoses chronique et d'alopécie (par exemple Munnich et al. (1980) Ann. Med. Interne - Paris 131:435-437,
- Comme traitement oral du syndrome de Dupré, dit du cheveu incoiffable (par exemple Shelley W.B. et al. J. Am. Acad. Dermatol. 13:97-102.
- Parmi les méthodes diagnostiques, on peut citer les kits commerciaux de différentes marques comme Boërhinger, Sigma, ainsi que des applications plus ponctuelles (Bettens F. et al. (1991) Eur. J. Clin. Chem. Clin. Biochem. 29:685-688; Chevrier D. et al. (1995), FEMS Immunol. Med. Microbiol. 10:245-501; (Chomel J.J. et al., J. Virol. Method 68:97-104).
- Tous ces documents font référence soit à des domaines très éloignés du problème posé et résolu dans cette demande de brevet, soit à des solutions différentes puisque si la biotine est mentionnée pour le même type de problème, elle fait partie d'une association de produits dont on ne peut préciser pour chacun l'exacte contribution vis-à-vis de l'activité finale revendiquée.
- L'objet de notre découverte est donc que nous avons réuni trois caractéristiques dans la seule et unique nouvelle molécule N-Biotinyl-Gly-His-Lys:
 - l'action propre du tripeptide sur:
 - > la néoformation de vaisseaux sanguins ou sur le maintien du follicule pileux dans un contexte très bien vascularisé pour lui assurer un métabolisme

performant et donc un fonctionnement correct assurant la survie ou la repousse du poil,

- > la synthèse d'un collagène de qualité assurant un ancrage correct du follicule pileux dans la matrice cutanée,
- <u>l'action propre de la Biotine</u> sur l'apport en vitamine et cofacteur enzymatique à l'endroit même de son utilisation et où sa carence se traduit macroscopiquement par la perte et/ou par l'absence de repousse des cheveux,
- le greffage de ces deux molécules en une seule qui,
 - > améliore l'ancrage du follicule pileux grâce à l'augmentation de la synthèse de collagène,
 - > augmente la stabilité de ces deux molécules dans le produit final,
 - > augmente la biodisponibilité dans l'environnement ciblé qu'est le follicule pileux,
 - > simplifie le travail de l'homme de l'art en formulation galénique car il n'a plus qu'une seule molécule à incorporer dans une composition complexe au lieu de deux ainsi que par la grande stabilité du Biotinyl-Gly-His-Lys,
 - > crée une synergie évidente par rapport aux activités propres constatées pour la Biotine et pour le tripeptide Gly-His-Lys lorsqu'il sont utilisés soit seul soit en association entre eux.

Le N-Biotinyl-Gly-His-Lys, objet de cette demande de brevet, peut être obtenu soit par synthèse chimique classique (en phase hétérogène ou en phase homogène), soit par synthèse enzymatique (Kullman et al., J. Biol. Chem. 1980, 255, 8234) à partir des acides aminés constitutifs ou de leurs dérivés, puis par le greffage sur la partie N-terminale de la Glycine du tripeptide Gly-His-Lys par une molécule de Biotine.

La petite taille du tripeptide Gly-His-Lys permet d'en faire la synthèse industrielle, à un coût avantageux et son greffage avec la Biotine représente un faible surcoût par rapport à la synergie ainsi créée. Sa grande activité démontrée en autorise l'utilisation commerciale dans un grand nombre de produits cosmétiques ou dermopharmaceutiques financièrement acceptables.

5

10

15

20

10

15

20

25

30

Le tripeptide Gly-His-Lys peut être obtenu également par fermentation d'une souche de bactéries, modifiées ou non par génie génétique, pour produire les séquences recherchées ou leurs différents fragments.

Le tripeptide Gly-His-Lys peut être obtenu par extraction de protéines d'origine animale ou végétale, préférentiellement végétale, susceptibles de contenir ces séquences au sein de leur structure, suivie d'une hydrolyse contrôlée, enzymatique ou non, qui libère le fragment peptidique de séquence Gly-His-Lys dans les plantes qui sont susceptibles de contenir ces séquences au sein de leur structure. L'hydrolyse ménagée permet de dégager ces fragments peptidiques.

A partir de ce tripeptide obtenu selon un quelconque procédé mentionné ci-dessus, il est facile pour l'homme de l'art de réaliser le produit de l'invention en greffant, par n'importe quel procédé, une molécule de biotine sur la partie N-terminale de la glycine du tripeptide. Sans être exhaustifs, à titre d'exemple, nous indiquons, ciaprès deux possibilités.

L'accrochage de la biotine sur les fonctions amines d'un peptide se fait par réaction d'esters activés de la biotine (par exemple : ester de paranitrophenyl ou ester de N-hydroxy-succinimide), ou par tout autre forme d'activation de la biotine (EtOCOCl, DCC, TBTU, BOP, ...). La réaction est alors suivie d'une purification par les méthodes classiques de la chimie des peptides, par exemple la cristallisation, la chromatographie.

L'accrochage peut également se faire directement pendant la synthèse en phase solide du peptide (Lobl et al : Anal. Biochem., 1988, 170, p1055-1060). Dans ce cas, on utilise un excès de réactif et augmente le temps de couplage pour compenser la faible réactivité. La dernière étape de clivage du peptide n'est pas modifiée du fait de la présence de la biotine sur le peptide.

Dans les deux cas, en raison de la faible solubilité da la biotine dans les solvants organiques classiques, la réaction doit se faire dans le diméthylformamide (DMF). Enfin, il est également possible, sans perdre l'activité revendiquée dans ce brevet, d'estérifier le groupe carboxyle du N-Biotinyl-Gly-His-Lys pour en augmenter la stabilité et la disponibilité tissulaire par facilitation du passage de la barrière lipidique cutanée de ce type de structure essentiellement hydrophile.

WO 00/58347 PCT/FR00/00531

A titre d'exemple illustrant l'invention, on cite quelques formules cosmétiques représentatives mais non limitatives de l'invention:

Exemple n°2: Crème Propriée d'abeille Abil ^R ZP 2434 Propylène glycol Carbopol ^R 941 N-Biotinyl-Gly-His-Lys	
> Propylène glycol > Glycérine > Vaseline blanche > Cylomethicone > Alcool cétylique 10 > Lubrajel ^R MS > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys	
> Glycérine > Vaseline blanche > Cylomethicone > Alcool cétylique 10 > Lubrajel ^R MS > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys	0,3
> Vaseline blanche > Cylomethicone > Alcool cétylique > Lubrajel ^R MS > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys	2,0
> Cylomethicone > Alcool cétylique > Lubrajel ^R MS > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys	1,0
> Alcool cétylique > Lubrajel ^R MS > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfum Exemple n°2: Crème > Brij ^R 721 > Volopo ^R S72 > Prostéayl-15 > Cire d'abeille > Abil ^R ZP 2434 20 > Propylène glycol > Carbopol ^R 941 > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve > Ethanol DEB100 > Castor oil > Incronam 30 > Croduret 40	1,5
Description of the state of the	6,0
> Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys 0, > Eau, conservateurs, parfum qsp 1 Exemple n°2: Crème 15	0,5
> N-Biotinyl-Gly-His-Lys	10
 ➤ Eau, conservateurs, parfum	0,3
Exemple n°2: Crème > Brij ^R 721 > Volopo ^R S72 > Prostéayl-15 > Cire d'abeille > Abil ^R ZP 2434 Propylène glycol Carbopol ^R 941 > Triéthanolamine N-Biotinyl-Gly-His-Lys Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve Ethanol DEB100 Castor oil Incronam 30 Croduret 40	0,0005
> Brij ^R 721 > Volopo ^R S72 > Prostéayl-15 > Cire d'abeille > Abil ^R ZP 2434 20 > Propylène glycol > Carbopol ^R 941 > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfums qsp 25 Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve > Ethanol DEB100 > Castor oil > Incronam 30 > Croduret 40	qsp 100 g.
 Volopo^R S72 Prostéayl-15 Cire d'abeille Abil^R ZP 2434 Propylène glycol Carbopol^R 941 Triéthanolamine N-Biotinyl-Gly-His-Lys Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve Ethanol DEB100 Castor oil Incronam 30 Croduret 40 	
> Prostéayl-15 > Cire d'abeille > Abil ^R ZP 2434 > Propylène glycol > Carbopol ^R 941 > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve > Ethanol DEB100 > Castor oil > Incronam 30 > Croduret 40	2.4
 Cire d'abeille Abil^R ZP 2434 Propylène glycol Carbopol^R 941 Triéthanolamine N-Biotinyl-Gly-His-Lys Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve Ethanol DEB100 Castor oil Incronam 30 Croduret 40 	2.6
> Abil ^R ZP 2434 > Propylène glycol > Carbopol ^R 941 > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve > Ethanol DEB100 > Castor oil > Incronam 30 > Croduret 40	
> Propylène glycol > Carbopol ^R 941 > Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve > Ethanol DEB100 > Castor oil > Incronam 30 > Croduret 40	0.5
 Carbopol^R 941 Triéthanolamine N-Biotinyl-Gly-His-Lys Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve Ethanol DEB100 Castor oil Incronam 30 Croduret 40 	3.0
> Triéthanolamine > N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve > Ethanol DEB100 > Castor oil > Incronam 30 > Croduret 40	3.0
> N-Biotinyl-Gly-His-Lys > Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve > Ethanol DEB100 > Castor oil > Incronam 30 > Croduret 40	0.25
Eau, conservateurs, parfums qsp Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve Ethanol DEB100 Castor oil Incronam 30 Croduret 40	0.25
Exemple n°3: Lotion capillaire contre la chute des cheve Ethanol DEB100 Castor oil Incronam 30 Croduret 40	0,005
 Ethanol DEB100 Castor oil Incronam 30 Croduret 40 	100 g
 Castor oil Incronam 30 Croduret 40 	cheveux
➤ Incronam 30➤ Croduret 40	10
➤ Croduret 40	1.5
	1.0
30 ➤ PVP k90	1.0
	0.4
➢ Crotéine K	0.3

>	Gafquat 755N	0.2
>	N-Biotinyl-Gly-His-Lys	0,010
>	Eau, conservateurs, parfums qsp	100 g
E	kemple n°4: Shampooing contre la chute des	s cheveux
5 >	Empicol EBS3/M	43.0
>	Incronam 30	10.0
Þ	Empilan CDE	3.0
>	Castor oil	1.5
>	Citrol EGMS	2.0
10 >	Acide lactique	⇒ pH 6.5-7.0
>	N-Biotinyl-Gly-His-Lys	0,005
>	Eau, conservateurs, parfums qsp	100 g

Les activités décrites au début de cette demande sont illustrées par les exemples suivants.

Exemple nº 5: Augmentation de la synthèse de collagène: in vitro

La méthode choisie est une variante de celle décrite par Augustin C. et al. (Skin Pharmacol. (1997) 10:63-70) en ce que nous avons utilisé des explants de peau humaine au lieu de fibroblastes pulmonaires humains, ceci afin de rendre nos résultats directement exploitables en cosmétologie.

Ces explants, provenant de plastie mammaire, sont incubés, pendant 72 heures en présence de ³H-proline, avec le N-Biotinyl-Gly-His-Lys sous trois concentrations finales dans le milieu de culture (1.10⁻⁴ %, 3.10⁻⁴ % et 1.10⁻³ %; soit 1, 3 et 10 ppm). Les explants sont alors lavés, le derme et l'épiderme de chaque explant sont séparés, homogénéisés et lysés. La mesure de l'incorporation de ³H-proline est alors réalisée dans chaque lysat. Les essais sont faits en triplicate.

Parallèlement des contrôles négatifs sont réalisés dans le mêmes conditions mais en l'absence du tripeptide. Des contrôles, positifs, quant à eux, sont réalisés en remplaçant le tripeptide testé par de la vitamine C.

En présence de 1, 3 ou 10 ppm du N-Biotinyl-Gly-His-Lys, l'incorporation de ³H-proline qui traduit la synthèse de collagène, est augmentée de respectivement 12,5 ±

15

20

25

10

15

20

25

30

0,8 %, 36,3 ± 2,2 % et 65,1 ± 3,2 % par rapport à ce qui est constaté dans les expériences témoins (sans le N-Biotinyl-Gly-His-Lys).

Dans les mêmes conditions, le produit de référence, l'acide ascorbique, à la concentration de 0.5mM, augmente la synthèse du collagène de 37,4 (± 4,4) %.

Enfin, et ceci est très important dans l'application capillaire car facilitant l'ancrage du follicule, une mesure complémentaire a été réalisée en utilisant un anticorps polyclonal anti-collagène IV (Rockland 600-401-106) et un conjugué anti-immunoglobulines de lapin-péroxydase (Tébu <L42007). S'il y a production, et donc, présence de collagène IV en fin d'incubation avec le N-Biotinyl-Gly-His-Lys, il y a formation d'un complexe dont l'activité péroxydasique peut être quantifiée sur film Kodak MP par la méthode ECL ("enhanced chimiluminescence", Amersham). Dans cette expérience complémentaire, en présence des concentrations de N-Biotinyl-Gly-His-Lys testées précédemment (1, 3 et 10 ppm), la synthèse de collagène IV a été augmentée de respectivement 21, 29 et 37% par rapport aux expériences témoins, donc sans N-Biotinyl-Gly-His-Lys, augmentations comparables à celles obtenues avec la vitamine C dans les mêmes conditions.

Exemple nº 6: Effet sur la chute et la repousse de cheveux: in vivo

L'étude portant sur 15 volontaires de sexe masculin, âgés de 26 à 50 ans et présentant des problèmes capillaires, a commencé par la coupe des cheveux, très près de la peau, sur une zone de quelques centimètres carrés.

Une microphotographie de la zone ainsi délimitée est alors réalisée.

Trois jours plus tard, une nouvelle macrophotographie de la même zone est prise sous le même angle.

Pendant les onze semaines suivantes, à l'exclusion de tout produit cosmétique autre que leur shampooing habituel, les quinze volontaires ont utilisé quotidiennement une lotion contenant 10 ppm de N-Biotinyl-Gly-His-Lys.

A la fin de cette période, le même protocole que précédemment a été utilisé: coupe des cheveux, très près de la peau, sur une zone de quelques centimètres carrés suivie de la prise d'une microphotographie de la zone ainsi délimitée immédiatement et 3 jours après.

Après analyse de ces images, comme une certaine repousse naturelle a eu lieu pendant cette période, il est possible de dénombrer la répartition des cheveux en groupes anagène, catagène et télogène. Comme les photos sont superposables, il est possible de distinguer les endroits où les cheveux ont poussé (anagène), où les cheveux n'ont pas subi de changement (catagène) et les endroits où les cheveux ont disparu (télogène).

Le tableau suivant montre les pourcentages des cheveux présents dans les 3 phases (moyenne ± SEM) pour chaque groupe, avant et après onze semaines de traitement. Il est à noter, d'une part que les pourcentages obtenus avant le traitement correspondent aux fourchettes des valeurs trouvées dans la littérature, ce qui valide le panel choisi et la méthode de mesure et que, d'autre part cette amélioration a été constatée chez les 15 volontaires de l'étude.

	Anagène	Catagène	Télogène
Avant le traitement	72,6 ± 3,38	19,9 ± 0,3	4,2 ± 1,73
Après le traitement	86,6 ± 2,91	12,5 ± 3,02	0,9 + 1,24

Ces résultats vont dans le sens d'une amélioration de la santé des cheveux puisque l'on observe une diminution des scores des deux phases de latence et de perte de cheveux (respectivement - 37 % et -78 % pour les groupes catagène et télogène) alors que la phase de repousse des cheveux augmente (groupe anagène: + 19 %).

Le traitement informatique des microphotographies précédentes permet de mesurer deux autres paramètres significatifs: le volume capillaire apparent et la vitesse de repousse des cheveux

Le tableau suivant montre les différences (Après traitement - Avant traitement) entre les variations observées pendant les 2 périodes de trois jours (unités arbitraires, moyenne ± SEM) sur ces deux paramètres: volume capillaire apparent et vitesse de la repousse des cheveux pour chaque groupe.

	Volume apparent	Vitesse de repousse
Avant le traitement	4500 ± 569	7,4 ± 1,8
Après le traitement	7600 ± 634	9,9 ± 2,7

10

5

15

20

10

15

20

25

30

Ces résultats montrent clairement l'amélioration de la santé des cheveux puisque l'on observe une augmentation du volume apparent (+ 68,8%) et de la vitesse ce repousse des cheveux (+ 33,8 %).

Les deux derniers exemples démontrent clairement l'efficacité in vitro et, plus important encore pour le problème posé ici, in vivo, du N-Biotinyl-Gly-His-Lys sur l'ensemble des mécanismes qui entretiennent l'environnement du bulbe pileux dans les meilleurs conditions possibles et qui se traduit par l'amélioration de la qualité et de la quantité des cheveux.

Sur la base des résultats montrés dans les exemples 5 et 6, l'effet bénéfique sur la synthèse de collagène de qualité et sur la tonicité cutanée autorise l'utilisation du N-Biotinyl-Gly-His-Lys pour tous les soins de la peau en général comme, par exemple, lorsque l'on recherche un effet antirides, raffermissant, tonifiant, sans que cette liste soit limitative.

Les mêmes tests ont été réalisés sur la Biotine seule ou sur le tripeptide Gly-His-Lys seul. Les résultats ne sont pas montré ici mais, l'examen des chiffres montre la présence d'une synergie importante créée par le greffage de la Biotine sur le tripeptide. Par exemple, dans le cas de l'exemple sur la synthèse de collagène, en présence de respectivement 5 ppm du tripeptide Gly-His-Lys ou de 5 ppm de Biotine (ce qui représente approximativement la contribution de chaque molécule dans 10 ppm de Biotinyl-G-H-K), les augmentations étaient de 18,2 ± 0,3% et 4,1 ± 0,2 %. A partir de ces résultats, sur la base de l'additivité des effets, il était possible de s'attendre à une augmentation d'environ 22 % or, le résultat trouvé dans l'exemple N°3 est de 65,2 ± 3,2% soit environ 3 fois la valeur attendue, ce qui correspond bien à la création d'une forte synergie entre les effets propres des deux molécules par leur greffage chimique.

Le N-Biotinyl-Gly-His-Lys peut être utilisé à des concentrations variant entre 0,5 et 1000 ppm (p/p), préférentiellement entre 1 et 20 ppm (p/p) dans le produit cosmétique ou dermopharmaceutique fini.

Le N-Biotinyl-Gly-His-Lys peut être utilisé sous forme de solution, de dispersion, d'émulsion, ou encapsulé dans des vecteurs comme les macro-, micro- ou nanocapsules, des liposomes ou des chylomicrons, ou inclus dans des macro-,

10

15

20

25

micro- ou nanoparticules, ou dans des microéponges, ou adsorbé sur des polymères organiques poudreux, les talcs, bentonites et autres supports minéraux.

Le N-Biotinyl-Gly-His-Lys peut être utilisé dans toute forme galénique: émulsions H/E et E/H, laits, lotions, pommades, lotions capillaires, shampooings, savons, poudres, sticks et crayons, sprays, huiles corporelles.

Le N-Biotinyl-Gly-His-Lys peut être utilisé avec tout autre ingrédient habituellement utilisé: lipides d'extraction et/ou de synthèse, polymères gélifiants et viscosants, tensioactifs et émulsifiants, principes actifs hydro- ou liposolubles, extraits végétaux, extraits tissulaires, extraits marins, filtres solaires, antioxydants.

Sur la base des résultats montrés dans les exemples 5 et 6, l'effet bénéfique sur la synthèse de collagène de qualité et donc sur la tonicité cutanée, autorise l'utilisation du N-Biotinyl-Gly-His-Lys pour tous les soins de la peau en général comme, par exemple, lorsque l'on recherche un effet antirides, raffermissant, tonifiant, sans que cette liste soit limitative; ainsi que pour prévenir, réduire ou supprimer la chute des poils et des cheveux ainsi que pour favoriser leur repousse.

Le N-Biotinyl-Gly-His-Lys est utilisé dans les applications cosmétiques et dermopharmaceutiques pour tous les soins de la peau (antirides, raffermissant, tonifiant....), sans que cette liste soit limitative; et particulièrement pour prévenir, réduire ou supprimer la chute des poils et des cheveux ainsi que pour favoriser leur repousse.

Le N-Biotinyl-Gly-His-Lys est utilisé soit seul, soit préalablement incorporé dans des préparations cosmétiques ou dermopharmaceutiques dans la préparation d'un médicament, pour tous les soins de la peau (antirides, raffermissant, tonifiant....), sans que cette liste soit limitative, et particulièrement pour prévenir, réduire ou supprimer la chute des poils et des cheveux ainsi que pour favoriser leur repousse.

Revendications

- Produit N-Biotinyl-Gly-His-Lys obtenu par le greffage d'une molécule de Biotine sur la partie N-terminale du tripeptide Gly-His-Lys, créant ainsi une synergie par rapport à la simple additivité des effets propres de ces deux produits.
- 2. Produit selon la revendication 1, estérifié sur le groupe carboxyle de la lysine.
- 3. Utilisation du biotinyl-tripeptide selon les revendications 1 à 2 dans des compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques.
- 4. Compositions cosmétiques dermopharmaceutiques selon la revendication 3 caractérisées en ce que le tripeptide Gly-His-Lys est obtenu par synthèse chimique, par voie enzymatique, par fermentation ou par extraction de protéines d'origine végétale.
- 5. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 4 caractérisées en ce que le tripeptide Gly-His-Lys est utilisé par synthèse peptidique classique en phase homogène ou hétérogène ou par synthèse enzymatique à partir des acides aminés constitutifs.
- 6. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 5 caractérisées en ce que le N-Biotinyl-Gly-His-Lys selon les revendications 1 à 2 est obtenu soit
 - par greffage de la biotine sur le tripeptide par réaction d'esters activés de la biotine (par exemple: ester de paranitrophenyl ou ester de N-hydroxysuccinimide), ou par tout autre forme d'activation de la biotine (EtOCOCl, DCC, TBTU, BOP, ...); la réaction étant alors suivie d'une étape de purification réalisée par exemple par cristallisation ou par chromatographie,
 - par accrochage de la biotine sur la partie N-terminale de la Glycine directement pendant la synthèse en phase solide du tripeptide; en présence d'un excès de réactif; la dernière étape de clivage du peptide n'étant pas modifiée du fait de la présence de la biotine sur le peptide;

sachant que dans les deux cas, en raison de la faible solubilité da la biotine dans les solvants organiques classiques, la réaction doit se faire dans le diméthylformamide (DMF).

10

5

15

20

25

10

15

20

25

- 7. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 6 caractérisées en ce que le N-Biotinyl-Gly-His-Lys selon les revendications 1 à 2 est utilisé à des concentrations variant entre 0,5 et 1000 ppm (p/p), préférentiellement entre 1 et 20 ppm (p/p) dans le produit fini.
- 8. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 7 caractérisées en ce que le N-Biotinyl-Gly-His-Lys selon les revendications 1 à 2 est utilisé sous forme de solution, de dispersion, d'émulsion, ou encapsulé dans des vecteurs comme les macro-, micro- ou nanocapsules, des liposomes ou des chylomicrons, ou inclus dans des macro-, micro- ou nanoparticules, ou dans des microéponges, ou adsorbé sur des polymères organiques poudreux, les talcs, bentonites et autres supports minéraux.
- 9. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 8 caractérisées en ce que le N-Biotinyl-Gly-His-Lys selon les revendications 1 à 2 est utilisé dans toute forme galénique: émulsions H/E et E/H, laits, lotions, pommades, lotions capillaires, shampooings, savons, poudres, sticks et crayons, sprays, huiles corporelles.
- 10. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 9 caractérisées en ce que le N-Biotinyl-Gly-His-Lys selon les revendications 1 à 2 est utilisé avec tout autre ingrédient habituellement utilisé: lipides d'extraction et/ou de synthèse, polymères gélifiants et viscosants, tensioactifs et émulsifiants, principes actifs hydro- ou liposolubles, extraits végétaux, extraits tissulaires, extraits marins, filtres solaires, antioxydants.
- 11. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 10 destinées aux soins de la peau, pour obtenir un effet antirides, raffermissant, tonifiant et particulièrement pour prévenir, réduire ou supprimer la chute des poils et des cheveux ainsi que pour favoriser leur repousse.
- 12. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques selon les revendications 3 à 10 utilisées pour la préparation de médicament destiné aux soins de la peau, pour obtenir un effet antirides, raffermissant, tonifiant et particulièrement

WO 00/58347 PCT/FR00/00531

pour prévenir, réduire ou supprimer la chute des poils et des cheveux ainsi que pour favoriser leur repousse.

13. Utilisation du seul N-Biotinyl-Gly-His-Lys selon les revendications 1 à 2, obtenu selon les revendications 4 à 6 à des concentrations selon la revendication 7, pour la préparation d'un médicament destiné aux soins de la peau, pour obtenir un effet antirides, raffermissant, tonifiant et particulièrement pour prévenir, réduire ou supprimer la chute des poils et des cheveux ainsi que pour favoriser leur repousse.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int dional Application No

		FC1.	/FR 00/00531
IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07K5/083 A61K7/06 A61K7	/48 A61K38/06	
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	·
	SEARCHED		
IPC /	ocumentation searched (classification system followed by classifi C07K A61K		
	tion searched other than minimum documentation to the extent th		
	tata base consulted during the international search (name of data ternal, CHEM ABS Data, WPI Data, P		erms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 94 03482 A (ELLEM IND FARMAC; SPORTOLETTI GIANCARLO (IT); DA ALMA) 17 February 1994 (1994-02-page 4, line 8 - line 23	L POZZO	1,3,6,13
Α	WO 91 07431 A (PROCYTE CORP) 30 May 1991 (1991-05-30) claims; examples		1,3,6,13
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members :	are listed in annex.
"A" documer conside "E" earlier de filing da "L" documer which is citation "O" documer other m documer later tha	It which may throw doubts on priority claim(s) or cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) It referring to an oral disclosure, use, exhibition or eans It published prior to the international filing date but in the priority date claimed	"Y" document of particular relevan cannot be considered to invo document is combined with o	tillict with the application but iple or theory underlying the care; the claimed invention or cannot be considered to the document is taken alone are; the claimed invention live an inventive step when the me or more other such docung obvious to a person skilled e patent family
	June 2000 ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018	03/07/2000 Authorized officer Fuhr, C	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intc...ional Application No PCT/FR 00/00531

Patent document cited in search repo		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9403482	A	17-02-1994	IT AU EP JP	1261646 B 4703393 A 0656009 A 7509704 T	28-05-1996 03-03-1994 07-06-1995 26-10-1995
WO 9107431	A	30-05-1991	US AT AU CA DE DE EP ES FI JP KR NO US	5120831 A 167484 T 652136 B 6878191 A 2068324 A 69032429 D 69032429 T 0500745 A 2116986 T 922151 A 5501567 T 195550 B 921875 A 5550183 A	09-06-1992 15-07-1998 18-08-1994 13-06-1991 14-05-1991 23-07-1998 15-10-1998 02-09-1992 01-08-1998 12-05-1992 25-03-1993 15-06-1999 10-07-1992 27-08-1996

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 00/00531

		PC1/	FR 00/00531
CIB 7	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07K5/083 A61K7/06 A61K7/48	A61K38/06	
	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classi	fication nationale et la CIB	
B. DOMAI	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB /	tion minimale consultée (systeme de classification suivi des symboles CO7K A61K		
	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure d		
	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale ternal, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ		réalisable, termes de recherche utilisés)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication	des passages pertinents	no. des revendications visées
Α	WO 94 03482 A (ELLEM IND FARMACEU; SPORTOLETTI GIANCARLO (IT); DAL ALMA) 17 février 1994 (1994-02-17 page 4, ligne 8 - ligne 23	P0770	1,3,6,13
Α	WO 91 07431 A (PROCYTE CORP) 30 mai 1991 (1991-05-30) revendications; exemples		1,3,6,13
Voir	a suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de famille	s de brevets sont indiqués en annexe
<u> </u>	spéciales de documents cités:	<u></u>	
E documer	nt définissant l'état général de la technique, non iré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date de décôt international	technique pertinent, mais cité ou la théorie constituant la bas	pour comprendre le principe se de l'invention
"L" documer priorité autre ci	s cette date it pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une tation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	etre considerée comme nouve inventive par rapport au docum document particulièrement perti	nent; l'inven tion revendiquée
"O" documer "P" documer	nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à ossition ou tous autres moyens It publié ayant la date de dépôt international, mais	lorsque le document est assoc documents de même nature, o pour une personne du métier	ette combinaison étant évidente
	le la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent n	ème famille de brevets apport de recherche internationale
	juin 2000	03/07/2000	apport de recherche intermationale
Nom et adres	se postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Fonctionnaire autorisé	
	Fax: (+31–70) 340–3016	Fuhr, C	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 00/00531

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
WO	9403482	Α	17-02-1994	IT	1261646	 B	28-05-1996
				AU	4703393	Ä	03-03-1994
				EP	0656009 A	Ą	07-06-1995
				JP	7509704	ī	26-10-1995
WO	9107431	Α	30-05-1991	US	5120831 A	 4	09-06-1992
				AT	167484 1	r	15-07-1998
				AU	652136 B	3	18-08-1994
				AU	6878191 A	À	13-06-1991
				CA	2068324 A	À	14-05-1991
				DE	69032429 D		23-07-1998
				DE	69032429 T	Г	15-10-1998
				EP	0500745 A	1	02-09-1992
				ES	2116986 T	_	01-08-1998
				FI	922151 A	1	12-05-1992
				JP	5501567 T	ř	25-03-1993
				KR	195550 B	}	15-06-1999
				NO	921875 A	-	10-07-1992
				US	5550183 A		27-08-1996